

明 細 書

粘膜免疫賦活作用を有する乳酸菌

技 術 分 野

本発明は、乳酸菌およびこれを含有する組成物、特に粘膜免疫を賦活することが
5 できる乳酸菌およびこれを含有する飲食品に関する。

背 景 技 術

漬け物、キムチ、パン、酒、味噌、醤油などの植物性食品から多くの乳酸菌が検
出されている。東京農業大学岡田早苗教授は、植物性食品から検出される乳酸菌を
植物性乳酸菌と呼び、発酵乳、チーズなどの動物性食品由来の乳酸菌とは区別する
10 ことを推奨している(Japanese Journal of Lactic Acid Bacteria, Vol.13, No.1, pp.23-
36 (2002))。これは、植物性乳酸菌と動物性乳酸菌とが生育環境において相違し、
特に植物性乳酸菌は該菌の利用できる糖の種類が多く、抗菌物質耐性、酵素耐性、
酸素耐性などの点でより過酷な環境に適応できる能力を有することに基づいている。

本発明者らはこの植物性乳酸菌について研究を重ね、先に、ラクトバチルス・プ
15 ランタラム(*Lactobacillus plantarum*)に属する一つの乳酸菌(ONC141株)をスター
ターとして調製した発酵乳が、ヒトにおいて胃腸内細菌叢を改善すること(久米村恵、
戸羽正道、曾川芳郎、清水精一、川口信三、「腸内細菌学雑誌」、15, 15 (2001))、
便秘気味の成人の排便回数を増加させること(戸羽正道、久米村恵、宗行哲、曾川
芳郎、吉澤久雄、矢島洋一、松田豊、飯島肇、「腸内細菌学雑誌」、15, 21
20 (2001)) および病原性サルモネラ菌(*S.typhimurium*)の経口感染に対する宿主の抵抗
性を増強すること(IgA産生亢進作用、胃腸管粘膜活性化作用)(池永武、山平聡
子、名知英樹、戸羽正道、岡松洋、Milk Science, Vol.51, No.1, pp.27-32 (2002))
を報告した。

このONC141株(発酵乳)にみられるサルモネラ感染の宿主抵抗性の増強効果は、
25 これまで知られている植物性乳酸菌および動物性乳酸菌のうちでも卓越するもので
あり、従って、該株は粘膜免疫機能を高め、人の生体防御に対する有用性が高いも
のと考えられた。

発 明 の 開 示

本発明の目的は、本発明者らの先の研究に係る乳酸菌に比してもより一層優れた

粘膜免疫賦活作用、生体防御機構の向上作用などを奏し得、プロバイオティックスとして有用な新しい乳酸菌、およびこれを含む最終製品（発酵乳、乳酸菌飲料などの飲食品）を提供することにある。

本発明者らは、上記目的を達成するために、植物性乳酸菌を初めとする多種多数の微生物を新たに入手し、それらについてマウスパイエル板細胞培養系を用いてIgA産生誘導能を調べた。その結果、特に優れたIgA産生誘導能を有する2つの乳酸菌を見いだした。本発明は、この知見を基礎として更に研究を重ねた結果完成されたものである。

本発明は、下記項1-15に記載の要旨の発明を提供する。

- 10 項1 ラクトバチルスONRIC b0239(FERM BP-10064)およびラクトバチルスONRIC b0240(FERM BP-10065)からなる群から選択されるいずれかの乳酸菌。
 - 項2 ラクトバチルスONRIC b0239(FERM BP-10064)である項1に記載の乳酸菌。
 - 項3 ラクトバチルスONRIC b0240(FERM BP-10065)である項1に記載の乳酸菌。
 - 項4 項1に記載の乳酸菌と、可食性担体または製剤学的に許容される賦形剤もしくは希釈剤とを含有する、粘膜免疫賦活作用を有する組成物。
- 15 項5 飲食品形態である項4に記載の組成物。
 - 項6 発酵乳、乳酸菌飲料、発酵野菜飲料、発酵果実飲料または発酵豆乳飲料である項5に記載の組成物。
 - 項7 粘膜免疫賦活を要求されるヒトに、項1-3のいずれかに記載の乳酸菌を摂取させる、該患者の粘膜免疫賦活方法。
 - 20 項8 粘膜免疫賦活を要求されるヒトに、項4-6のいずれかに記載の組成物を摂取させる、該患者の粘膜免疫賦活方法。
 - 項9 IgA産生促進処置を要求されるヒトに、項1-3のいずれかに記載の乳酸菌を摂取させる、該患者におけるIgA産生促進方法。
- 25 項10 IgA産生促進処置を要求されるヒトに、項4-6のいずれかに記載の組成物を摂取させる、該患者におけるIgA産生促進方法。
 - 項11 ヒトの粘膜免疫賦活のための、項1-3のいずれかに記載の乳酸菌の使用。
 - 項12 ヒトの粘膜免疫賦活のための、項4-6のいずれかに記載の組成物の使用。
 - 項13 ヒトのIgA産生促進のための、項1-3のいずれかに記載の乳酸菌の使用。

項14 ヒトのIgA産生促進のための、項4-6のいずれかに記載の組成物の使用。

項15 項4-6のいずれかに記載の組成物の製造のための、項1-3のいずれかに記載の乳酸菌の使用。

以下、本発明乳酸菌およびこれを含む本発明組成物につき順次説明する。

5 本発明乳酸菌

本発明乳酸菌は、本発明者らが新たに天然物から以下の通り分離・採取（スクリーニング）し且つ寄託したものである。それぞれ、ラクトバチルス (*Lactobacillus*) ONRIC b0239 (FERM BP-10064)およびラクトバチルス (*Lactobacillus*) ONRIC b0240 (FERM BP-10065)と命名される。

10 (1)スクリーニング

(1-1)起源微生物

起源微生物としては、ヒト腸内容物、植物性食品および動物性食品から分離され、大塚製薬株式会社大津栄養製品研究所で保存している乳酸菌を利用する。

(1-2)スクリーニング方法

15 目的とする乳酸菌のスクリーニングは、マウスパイエル板細胞培養系を用いて、IgA産生誘導能を指標として実施する。該スクリーニングの各操作などの詳細は、後記実施例2に示すとおりである。

(2)スクリーニングされた微生物

(2-1) ラクトバチルス ONRIC b0239

20 (a) 肉眼的特徴

(a-1) MRS寒天培地

円形からやや不規則、半球形、平滑、乳白色

(a-2) BL寒天培地

円形からやや不規則、半球形、平滑、白褐色

25 (b) 顕微鏡的特徴

桿菌で運動性を持たない。芽胞は形成しない。

(c) 生育温度

30～33℃で良好に発育する。

(d) 生理学的、生化学的特徴

	グラム染色性：陽性	
	糖資化性	
	Glycerol	—
	Erythritol	—
5	D-Arabinose	—
	L-Arabinose	—
	Ribose	±
	D-Xylose	±
	L-Xylose	—
10	Adonitol	—
	β-Methyl-D-Xyloside	—
	Galactose	+
	D-Glucose	+
	D-Fructose	+
15	D-Mannose	+
	L-Sorbose	—
	Rhamnose	—
	Dulcitol	—
	Inositol	—
20	Mannitol	—
	Sorbitol	+
	α-Methyl-D-Mannoside	+
	α-Methyl-D-Glucoside	±
	N-Acetyl-Glucosamine	+
25	Amygdalin	+
	Arbutin	+
	Esculin	+
	Salicin	+
	Cellobiose	+

5

	Maltose	+
	Lactose	+
	Melibiose	+
	Saccharose	+
5	Trehalose	+
	Inulin	—
	Melezitose	—
	D-Raffinose	+
	Amidon	—
10	Glycogen	—
	Xylitol	—
	β -Gentiobiose	+
	D-Turanose	—
	D-Lyxose	—
15	D-Tagatose	—
	D-Fucose	—
	L-Fucose	—
	D-Arabitol	±
	L-Arabitol	—
20	Gluconate	—
	2-Keto-Gluconate	—
	5-Keto-Gluconate	—

以上の諸性質から、パージーズ・マニュアル・オブ・システマティック・バクテリオロジー(Bergey's Manual of Systematic Bacteriology)に照らし、本菌株を

- 25 *Lactobacillus plantarum*に属する菌株と同定し、*Lactobacillus* ONRIC b0239と命名し、平成15年8月6日に、日本国茨城県つくば市東1-1-1 中央第6に住所を有する独立行政法人 産業技術総合研究所 特許生物寄託センター(AIST)に寄託番号 FERM P-19469として寄託した。該微生物は、現在、国際寄託に移管されており、その国際寄託番号はFERM BP-10064である。

(2-2) ラクトバチルス ONRIC b0240

(a) 肉眼的特徴

(a-1) MRS寒天培地

円形からやや不規則、半球形、平滑、乳白色

5 (a-2) BL寒天培地

円形からやや不規則、半球形、平滑、白褐色

(b) 顕微鏡的特徴

桿菌で運動性を持たない。芽胞は形成しない。

(c) 生育温度

10 30～33℃で良好に発育する。

(d) 生理学的、生化学的特徴

グラム染色性：陽性

糖資化性

	Glycerol	—
15	Erythritol	—
	D-Arabinose	—
	L-Arabinose	—
	Ribose	±
	D-Xylose	—
20	L-Xylose	—
	Adonitol	—
	β-Methyl-D-Xyloside	—
	Galactose	+
	D-Glucose	+
25	D-Fructose	+
	D-Mannose	+
	L-Sorbose	—
	Rhamnose	—
	Dulcitol	±

	Inositol	—
	Mannitol	+
	Sorbitol	+
	α -Methyl-D-Mannoside	—
5	α -Methyl-D-Glucoside	—
	N-Acetyl-Glucosamine	+
	Amygdalin	+
	Arbutin	+
	Esculin	+
10	Salicin	+
	Cellobiose	+
	Maltose	+
	Lactose	+
	Melibiose	+
15	Saccharose	+
	Trehalose	—
	Inulin	—
	Melezitose	—
	D-Raffinose	+
20	Amidon	—
	Glycogen	—
	Xylitol	—
	β -Gentiobiose	+
	D-Turanose	—
25	D-Lyxose	—
	D-Tagatose	—
	D-Fucose	—
	L-Fucose	—
	D-Arabitol	—

L-Arabitol	—
Gluconate	—
2-Keto-Gluconate	—
5-Keto-Gluconate	—

- 5 以上の諸性質から、バージィーズ・マニュアル・オブ・システマティック・バクテリオロジー(Bergey's Manual of Systematic Bacteriology)に照らし、本菌株を Lactobacillus plantarum に属する菌株と同定し、*Lactobacillus* ONRIC b0240と命名し、平成15年8月6日に、日本国茨城県つくば市東1-1-1 中央第6に住所を有する独立行政法人 産業技術総合研究所 特許生物寄託センター(AIST)に寄託番号
- 10 FERM P-19470として寄託した。該微生物は、現在、国際寄託に移管されており、その国際寄託番号はFERM BP-10065である。

本発明組成物

- 本発明組成物は、本発明乳酸菌をその有効成分として含有することを必須の要件とする。該組成物は、通常の飲食品と同様に、適当な可食性担体（食品素材）を利用して、飲食品形態乃至医薬品形態に調製される。また、該組成物は、通常の医薬品と同様に、適当な製剤学的に許容される賦型剤乃至希釈剤を利用して、医薬品形態に調製される。
- 15

- 本発明組成物に特有の粘膜免疫賦活作用およびこれに寄与するIgA産生亢進作用は、次のように考えられている。即ち、まず腸管免疫系を構成するパイエル板のM細胞が管腔にある抗原を取り込む。該抗原は樹状細胞などの抗原提示細胞によってCD4 T細胞に提示される。抗原特異的なT細胞の作用により、未熟なB細胞が成熟しつつ粘膜固有層に移動して最終的にIgA抗体産生細胞に分化する。このIgA産生亢進機構に本発明乳酸菌がどのように関与するかについては現在なお明確ではないが、少なくとも本発明乳酸菌の存在によってIgA産生亢進がなされるためにはパイエル
- 20
- 25 板のM細胞が抗原を取り込む必要があることから、本発明乳酸菌はこの抗原としての機能を果たし得るものであると考えられる。この抗原としての機能を果たすという面から、本発明乳酸菌は、特に生菌である必要はない。通常の一般的加熱滅菌操作によって滅菌されたものであってもよい。但し、乳酸菌は、一般にヨーグルトなどとしてよく知られているように、生菌として摂取されることによって整腸作用、

腸内細菌叢改善作用などによる健康維持、長寿などに効果があり、本発明乳酸菌も生菌として摂取される場合にはこれらの効果が期待できることから、生菌として本発明組成物中に配合されるのが好ましい。

5 本発明乳酸菌(生菌)はまた、例えば、各乳酸菌の培養液、培養物の粗精製品乃至精製品、それらの凍結乾燥品などとして本発明組成物中に配合することも可能である。

上記培養液は、例えば代表的には、各菌株に適した培地、例えばMRS培地などを用いて、30℃で16時間程度培養することにより得ることができる。

10 また菌体は上記培養後に、例えば培養液を3,000回転/分、4℃、10分間遠心分離して集菌することによって得ることができる。これらは常法に従い精製することができる。更に、上記菌体は凍結乾燥することもできる。かくして得られる凍結乾燥菌体も本発明組成物の有効成分として利用することができる。

本発明組成物中には、必要に応じて更に、本発明微生物の維持、増殖などに適した栄養成分の適量を含むことができる。該栄養成分の具体例としては、各微生物の培養のための培養培地に利用される例えばグルコース、澱粉、蔗糖、乳糖、
15 デキストリン、ソルビトール、フラクトースなどの炭素源、例えば酵母エキス、ペプトンなどの窒素源、ビタミン類、ミネラル類、微量元素元素、その他の栄養成分などの各成分を挙げることができる。ビタミン類としては、例えばビタミンB、ビタミンD、ビタミンC、ビタミンE、ビタミンKなどを例示できる。微量元素元素と
20 しては、例えば亜鉛、セレンなどを例示できる。その他の栄養成分としては、例えば乳果オリゴ糖、大豆オリゴ糖、ラクチュロース、ラクチトール、フラクトオリゴ糖、ガラクトオリゴ糖などの各種オリゴ糖を例示できる。これらのオリゴ糖の配合量は、特に限定されるものではないが、通常本発明組成物中に1-3重量%程度となる量範囲から選ばれるのが好ましい。

25 飲食品形態の本発明組成物の具体例としては、例えば発酵乳、乳酸菌飲料、発酵野菜飲料、発酵果実飲料、発酵豆乳飲料などを挙げることができる。本明細書及び請求の範囲において、「発酵乳」および「乳酸菌飲料」なる用語は、旧厚生省「乳及び乳製品の成分などに関する省令」第二条37「はつ酵乳」および38「乳酸菌飲料」の定義に従うものとする。即ち、「発酵乳」とは、乳または乳製品を乳酸菌ま

たは酵母で発酵させた糊状または液状にしたものをいう。従って該発酵乳には飲料形態と共にヨーグルト形態が包含される。また「乳酸菌飲料」とは、乳または乳製品を乳酸菌または酵母で発酵させた糊状または液状にしたものを主原料としてこれを水に薄めた飲料をいう。

- 5 発酵野菜飲料、発酵果実飲料および発酵豆乳飲料については後述するとおりである。

- 本発明組成物の他の飲食品形態の例としては、菌含有マイクロカプセル形態、固形食品形態(顆粒、粉末(発酵乳凍結乾燥粉末などを含む)、錠剤、発泡製剤、ガム、グミ、プディングなど)、前記発酵乳および乳酸菌飲料以外の乳製品などを挙げる
10 ことができる。

医薬品形態の具体例としては、経口投与用製剤形態(水溶液、乳化液、顆粒、粉末、カプセル、錠剤など)を挙げることができる。

- これら飲食品形態及び医薬品形態への調製は、常法に従うことができる。またこれら各形態への調製に当たって用いられる担体は、可食性担体乃至製剤学的に許容
15 される賦形剤、希釈剤などの担体のいずれでもよい。飲食品形態への調製およびその際利用できる可食性担体の詳細は、後記「飲食品形態組成物」の項において記述する。特に食品形態の場合は、口当たりのよい味覚改善効果のある担体が好ましい。医薬品形態及びその調製に利用できる製剤学的に許容される賦形剤及び希釈剤の詳細は、後記「医薬品形態組成物」の項において詳述する。

- 20 本発明組成物中への乳酸菌の配合量は、一般には、本発明組成物100g中に、菌数が $10^8 \sim 10^{11}$ 個前後(生菌数である必要はない。但し、死菌数を含む場合は、殺菌前の生菌数として計数するものとする。以下、同じ)となる量から適宜選択することができる。生菌数の測定は、菌培養用の寒天培地に希釈した試料を塗布して37℃下で嫌気培養を行い、生育したコロニー数を計測することにより算出する。この
25 生菌数と濁度とは相関するため、予め生菌数と濁度との相関を求めておくと、生菌数の測定に代えて濁度を測定することによって上記生菌数を計数できる。上記乳酸菌の配合量は、上記量を目安として、調製される本発明組成物の形態、利用する乳酸菌の種類などに応じて適宜変更することができる。

尚、本発明組成物は、乳酸菌(主に生菌)を含有させるものであるため、該組成

物の製品化に当たっては、加熱、加圧などの条件の採用はあまり好ましくない。本発明組成物を例えば固形食品形態に調整するに当たっては、乳酸菌を凍結乾燥菌体として直接処方するか、凍結乾燥菌体を適当なコーティング剤で加工して用いるのが好ましい。

5 飲食品形態組成物

本発明組成物のとり得る好ましい飲食品形態としては、代表的には発酵乳、乳酸菌飲料、発酵野菜飲料、発酵果実飲料、発酵豆乳飲料などを挙げることができる。

以下、発酵野菜飲料、発酵果実飲料および発酵豆乳飲料につき詳述すれば、これら各形態への調製は、乳酸菌の栄養源を含む適当な発酵用原料物質、例えば野菜類、
10 果実類、豆乳(大豆乳化液)などの液中で、乳酸菌を培養して該原料物質を発酵させることによって行うことができる。発酵用原料物質としての野菜類および果実類には、各種野菜および果実の切断物、破碎物、磨碎物、搾汁、酵素処理物、それらの希釈物および濃縮物が含まれる。野菜類には、カボチャ、ニンジン、トマト、ピーマン、セロリ、ハウレンソウ、有色サツマイモ、コーン、ビート、ケール、パセリ、
15 キャベツ、ブロッコリーなどが含まれる。果実類にはりんご、モモ、バナナ、イチゴ、ブドウ、スイカ、オレンジ、ミカンなどが含まれる。

野菜および果実の切断物、破碎物および磨碎類は、例えば上記野菜類または果実類を洗浄後、必要に応じて熱湯に入れるなどのブランチング処理した後、クラッシャー、ミキサー、フードプロセッサー、パルパーフィッシャー、マイコロイダー
20 (Mycolloider™, 特殊機化工業社製)などを用いて切断、破碎、磨碎することによって得ることができる。搾汁は、例えばフィルタープレス、ジュースミキサーなどを用いて調製することができる。また上記磨碎物を濾布などを用いて濾過することによっても搾汁を調製することができる。酵素処理物は、上記切断物、破碎物、磨碎物、搾汁などにセルラーゼ、ペクチナーゼ、プロトペクチン分解酵素などを作用
25 させることによって調製できる。希釈物には水で1-50倍に希釈したものが含まれる。濃縮物には、例えば凍結濃縮、減圧濃縮などの手段によって1-100倍に濃縮したものが含まれる。

発酵用原料物質の他の具体例である豆乳は、常法に従い、大豆原料から調製することができる。該豆乳には、例えば、脱皮大豆を水に浸漬後、コロイドミルなどの

適当な粉碎機を用いて湿式粉碎処理後、常法に従いホモジナイズ処理した均質化液、水溶性大豆蛋白質を水中に溶解した溶解液なども包含される。

乳酸菌を利用した発酵は、予めスターターを用意し、これを発酵用原料物質に接種して発酵させる方法が好ましい。ここでスターターとしては、例えば代表的には

- 5 予め90-121℃、5-20分間通常の殺菌処理を行った発酵用原料物質、酵母エキスを添加した10%脱脂粉乳などに、本発明乳酸菌を接種して培養したものを挙げる事ができる。このようにして得られるスターターは、通常、本発明乳酸菌を 10^7 - 10^9 個/g培養物程度含んでいる。

- 10 スターターに用いる発酵用原料物質には、必要に応じて本発明乳酸菌の良好な生育のための発酵促進物質、例えばグルコース、澱粉、蔗糖、乳糖、デキストリン、ソルビトール、フラクトースなどの炭素源、酵母エキス、ペプトンなどの窒素源、ビタミン類、ミネラル類などを加えることができる。

乳酸菌の接種量は、一般には発酵用原料物質含有液1mL中に菌体が約 1×10^6 個以上、好ましくは 1×10^7 個前後含まれるものとなる量から選ばれるのが適当である。

- 15 培養条件は、一般に、発酵温度20-45℃程度、好ましくは25-37℃程度、発酵時間5-72時間程度から選ばれる。

- 20 尚、上記の如くして得られる乳酸発酵物は、カード状形態（ヨーグルト様乃至プディング用形態）を有している場合があり、このものはそのまま固形食品として摂取することもできる。該カード状形態の乳酸発酵物は、これを更に均質化することにより、所望の飲料形態とすることができる。この均質化は、一般的な乳化機(ホモジナイザー)を用いて実施することができる。具体的には、該均質化は、例えばガウリン(GAULIN)社製高圧ホモジナイザー(LAB40)を用いて、約200-1000kgf/cm²、好ましくは約300-800kgf/cm²の条件で、或いは三和機械工業社製ホモジナイザー

- 25 (品番：HA×4571, H20-A2など)を用いて、150kg/cm²またはそれ以上の条件で実施することができる。この均質化によって、優れた食感、とくに滑らかさを有する飲料を得ることができる。尚、この均質化にあたっては、必要に応じて適当に希釈したり、pH調整のための有機酸類を添加したり、また、糖類、果汁、増粘剤、界面活性剤、香料などの飲料の製造に通常用いられる各種の添加剤を適宜添加することもできる。好ましい添加剤とその添加量(カード状発酵物重量に対する重量%)の

一具体例としては、例えばグルコース8%(重量%、以下同じ)、砂糖8%、デキストリン8%、クエン酸0.1%、グリセリン脂肪酸エステル0.2%および香料0.1%を挙げることができる。

- 5 かくして得られる本発明飲料は、適当な容器に無菌的に充填して最終製品とすることができる。該製品は、滑らかな喉ごしの食感および風味を有している。

その投与(摂取)量は、これを摂取する生体の年齢、性別、体重、疾患の程度などに応じて適宜決定され、特に限定されるものではない。一般には乳酸菌量が約 10^6 - 10^9 個/mLとなる範囲から選ばれるのがよい。該製品は一般にその約50-1,000mLを1日ヒト1人あたりに摂取、服用させればよい。

- 10 食品形態の本発明組成物の他の具体例としては、発泡剤形態のそれを挙げる
ことができる。このものは、本発明乳酸菌(菌体凍結乾燥物)0.01-50%(重量%、以下
同じ)に、炭酸ナトリウムおよび(または)炭酸水素ナトリウム10-35%と中和剤
20-70%とを発泡成分として配合することによって調製できる。ここで用いられる
中和剤は、上記炭酸ナトリウムおよび炭酸水素ナトリウムを中和させて炭酸ガスを
15 発生させ得る酸性化合物である。該化合物には、例えば代表的にはL-酒石酸、ク
エン酸、フマル酸、アスコルビン酸などの有機酸が包含される。

- 上記発泡成分の本発明発泡剤中への配合割合は、得られる本発明製剤を水に溶
解させた場合に、溶液が酸性、特にpH約3.5-4.6程度の酸性を呈するものとなる割
合とするのがよい。より具体的には上記割合は炭酸ナトリウムおよび(または)炭
20 酸水素ナトリウム10-35%および中和剤20-70%の範囲から選択されるのがよい。特
に炭酸ナトリウムは11-31%、好ましくは22-26%、炭酸水素ナトリウムは10-35%、
好ましくは20-30%の範囲から選ばれるのがよい。その内でも炭酸水素ナトリウム
を単独で20-25%の範囲で用いるのが最も好ましい。また中和剤は、20-70%、好ま
しくは30-40%の範囲から選択され、特にL-酒石酸を20-25%およびアスコルビン酸
25 を8-15%の範囲内で使用するのが最も好ましい。

本発泡剤は、本発明乳酸菌および発泡成分を必須成分として、他に通常知られ
ている各種の添加剤成分、例えば賦形剤、結合剤、崩壊剤、滑沢剤、増粘剤、表面
活性剤、浸透圧調節剤、電解質、甘味料、香料、色素、pH調節剤などを必要に応
じて適宜添加配合されていてもよい。上記添加剤としては、例えば小麦澱粉、馬鈴

薯澱粉、コーンスターチ、デキストリンなどの澱粉類；ショ糖、ブドウ糖、果糖、麦芽糖、キシロース、乳糖などの糖類；ソルビトール、マンニトール、マルチトール、キシリトールなどの糖アルコール類；カップリングシュガー、パラチノースなどの配糖体；リン酸カルシウム、硫酸カルシウムなどの賦形剤；澱粉、糖類、ゼラチン、アラビアガム、デキストリン、メチルチセルロース、ポリビニルピロリドン、ポリビニルアルコール、ヒドロキシプロピルセルロース、キサンタンガム、ペクチン、トラガントガム、カゼイン、アルギン酸などの結合剤乃至増粘剤；ロイシン、イソロイシン、L-バリン、シュガーエステル、硬化油、ステアリン酸、ステアリン酸マグネシウム、タルク、マクロゴールなどの滑沢剤；結晶セルロース(旭化成社製「アビセル」登録商標)、カルボキシメチルセルロース(CMC)、カルボキシメチルセルロースナトリウム(CMC-Na)、カルボキシメチルセルロースカルシウム(CMC-Ca)などの崩壊剤；ポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エステル(ポリソルベート)、レシチンなどの表面活性剤；アスパラテーム、アリテームなどのジペプチド；その他ステビア、サッカリンなどの甘味料などを例示できる。これらは必須成分との関係や製剤の性質、製造法などを考慮してその適当量を適宜選択して用いることができる。

更に、本発明発泡製剤中には、ビタミン類、特にシアノコバラミンやアスコルビン酸(ビタミンC)などの適当量を添加配合することができる。その配合割合は、特に限定はないが、通常ビタミンCでは30%までの量、好ましくは約5-25%の範囲から選ばれるのが好ましい。

本発明発泡製剤の製造法は、基本的には通常のこの種発泡錠剤の製造法と同様とすることができる。即ち、発泡錠剤形態の本発明製剤は、所定量の各成分を秤量、混合し、直接粉末圧縮法、乾式または湿式顆粒圧縮法などに従って調製することができる。

かくして得られる本発明製剤は、これを水中に投入するだけで、経口投与に適した飲料形態となり、これは経口投与される。

その投与(摂取)量は、これを適用すべき生体の年齢、性別、体重、疾患の程度などに応じて適宜決定され、特に限定されるものではないが、一般には1錠約1.5-6.0gに調製された本発明発泡錠剤の1-2錠を1回に水100-300mLに溶かして服用させ

ればよい。

医薬品形態組成物

本発明組成物は、有効成分とする本発明乳酸菌と共に、製剤学的に許容される適当な製剤担体を用いて、一般的な医薬製剤組成物の形態に調製されて実用される。

- 5 該製剤担体としては、通常、この分野で使用されることの知られている充填剤、増量剤、結合剤、付湿剤、崩壊剤、表面活性剤、滑沢剤などの希釈剤あるいは賦形剤を例示できる。これらは得られる製剤の投与単位形態に応じて適宜選択使用される。

- 上記医薬製剤の投与単位形態としては、各種の形態が選択できる。その代表的なものとしては錠剤、丸剤、散剤、液剤、懸濁剤、乳剤、顆粒剤、カプセル剤などが
10 挙げられる。

- 錠剤の形態に成形するに際しては、上記製剤担体として例えば乳糖、白糖、塩化ナトリウム、ブドウ糖、尿素、デンプン、炭酸カルシウム、カオリン、結晶セルロース、ケイ酸、リン酸カリウムなどの賦形剤；水、エタノール、プロパノール、単シロップ、ブドウ糖液、デンプン液、ゼラチン溶液、カルボキシメチルセルロース、
15 ヒドロキシプロピルセルロース、メチルセルロース、ポリビニルピロリドンなどの結合剤；カルボキシメチルセルロースナトリウム、カルボキシメチルセルロースカルシウム、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース、乾燥デンプン、アルギン酸ナトリウム、カンテン末、ラミナラン末、炭酸水素ナトリウム、炭酸カルシウムなどの崩壊剤；ポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エステル類、ラウリル硫酸ナトリウム、ステアリン酸モノグリセリドなどの界面活性剤；白糖、ステアリン、カカオ
20 バター、水素添加油などの崩壊抑制剤；第4級アンモニウム塩基、ラウリル硫酸ナトリウムなどの吸収促進剤；グリセリン、デンプンなどの保湿剤；デンプン、乳糖、カオリン、ベントナイト、コロイド状ケイ酸などの吸着剤；精製タルク、ステアリン酸塩、ホウ酸末、ポリエチレングリコールなどの滑沢剤などを使用できる。

- 25 更に錠剤は必要に応じ通常の剤皮を施した錠剤、例えば糖衣錠、ゼラチン被包錠、腸溶被錠、フィルムコーティング錠あるいは二重錠、多層錠とすることができる。

丸剤の形態に成形するに際しては、製剤担体として例えばブドウ糖、乳糖、デンプン、カカオ脂、硬化植物油、カオリン、タルクなどの賦形剤；アラビアゴム末、トラガント末、ゼラチン、エタノールなどの結合剤；ラミナラン、カンテンなどの

崩壊剤などを使用できる。

更に、本発明製剤中には、必要に応じて着色剤、保存剤、香料、風味剤、甘味剤などや他の医薬品を含有させることもできる。

- 本発明製剤中に含有されるべき本発明乳酸菌の量は、特に限定されず広範囲より適宜選択される。通常、医薬製剤中に約 10^7 - 10^{12} 個/投与単位形態程度含有されるものとするのがよい。

上記医薬製剤の投与方法は特に制限がなく、各種製剤形態、患者の年齢、性別その他の条件、疾患の程度などに応じて決定される。例えば錠剤、丸剤、液剤、懸濁剤、乳剤、顆粒剤及びカプセル剤は経口投与される。

- 上記医薬製剤の投与量は、その用法、患者の年齢、性別その他の条件、疾患の程度などにより適宜選択されるが、通常有効成分である本発明乳酸菌の量が1日当り体重1kg当り約0.5-20mg程度とするのがよく、該製剤は1日に1-4回に分けてヒトに投与することができる。

- 尚、本発明組成物はその摂取（投与）によって、該組成物中の乳酸菌が下部消化管に常在菌として定着でき、かくして乳酸菌本来の効果、例えば整腸作用、腸内細菌叢改善作用などをも奏し得る。特に好ましい製剤は、腸溶性錠剤形態であり、これによれば胃酸による侵襲を受けることなく乳酸菌を腸に到達させることができる。

- 本発明乳酸菌およびこれを含む組成物は、その摂取乃至投与によってヒトの粘膜免疫賦活およびIgA産生促進を図り得るものである。従って、本発明はまた、粘膜免疫賦活を要求されるヒトに、本発明乳酸菌を摂取させて、該ヒトの粘膜免疫を賦活する方法；粘膜免疫賦活を要求されるヒトに、本発明組成物を摂取させて、該ヒトの粘膜免疫を賦活する方法；IgA産生促進を要求されるヒトに、本発明乳酸菌を摂取させて、該ヒトにおけるIgA産生を促進する方法；およびIgA産生促進を要求されるヒトに、本発明組成物を摂取させて、該ヒトにおけるIgA産生を促進する方法をも、提供するものである。

更に、本発明はヒトの粘膜免疫賦活のための、本発明乳酸菌の使用；ヒトの粘膜免疫賦活のための本発明組成物の使用；ヒトのIgA産生促進のための、本発明乳酸菌の使用；およびヒトのIgA産生促進のための、本発明組成物の使用をも提供する。

加えて、本発明は、本発明組成物の製造のための本発明乳酸菌の使用をも提供する。

る。

発 明 の 効 果

本発明は、優れたIgA産生誘導能を有し、ヒトの粘膜免疫、特に腸管免疫の賦活作用の改善、および生体防御作用の強化に有効な新しい乳酸菌およびこれを含む組成物、殊に食品または医薬品形態の該組成物を提供する。

図面の簡単な説明

図1は、本発明乳酸菌の投与が、パイエル板細胞からのIgA産生に及ぼす結果を示すグラフである。

図2は、本発明乳酸菌の投与がIgG産生に及ぼす影響を明らかにするグラフである。

発明を実施するための最良の形態

以下、本発明を更に詳しく説明するため実施例および試験例を挙げる。

実施例1

以下、本発明組成物の処方例を実施例として示す。

15 (1) 発酵豆乳飲料の調製

下記処方各成分を秤量混合して、飲料形態の本発明組成物を調製した。

ラクトバチルスONRIC b0239発酵豆乳	100mL
乳果オリゴ糖(55%含量)	10.0g
ビタミン・ミネラル	適量
20 香料	適量
水	適量
全量	150mL

上記ラクトバチルスONRICb0239発酵豆乳は、豆乳（蛋白質含量5g/100mL程度）1Lに、ラクトバチルスONRIC b0239 (FERM BP-10064)を 10^8 個加えて、37℃
25 で48時間発酵させたものである。その菌体含量は 1×10^9 個/mLである。

(2) 発酵乳の調製

下記処方各成分を秤量混合して、発酵乳形態の本発明組成物を調製した。

乳果オリゴ糖（55%含量）	10.0g
ラクトバチルスONRIC b0240発酵乳	100mL

ビタミン・ミネラル	適量
香料	適量
水	適量
全量	150mL

- 5 尚、ラクトバチルスONRIC b0240発酵乳は、牛乳1LにラクトバチルスONRICb0240 (FERM BP-10065) 10^8 個を加え、37℃で24時間発酵させたものである。その菌体含量は 1×10^8 個/mLである。

(3) 発酵乳凍結乾燥粉末の調製

- 10 ラクトバチルスONRIC b0239 (FERM BP-10064)約 10^7 個/mLの1mLを用いて、牛乳100gを37℃で24時間乳酸発酵させた後、得られた発酵産物(菌体を含む)を凍結乾燥して粉末とした。

上記粉末を用いて、下記処方各成分を秤量混合して、発酵乳凍結乾燥粉末形の本発明組成物を調製した。その菌体含量は 1×10^9 個/gである。

- | | |
|-----------------------------|------|
| ラクトバチルスONRIC b0239発酵乳凍結乾燥粉末 | 2.2g |
| 15 賦形剤 | 適量 |
| ビタミン・ミネラル | 適量 |
| 香料 | 適量 |
| 全量 | 20g |

尚、賦形剤としては、コーンスターチ17gを用いた。

20 (4) 粉末の調製

下記処方各成分を秤量混合して、粉末形態の本発明組成物を調製した。

- | | |
|--------------------------|-------|
| カゼイン | 4.5g |
| 乳果オリゴ糖(55%含量) | 10.0g |
| ラクトバチルスONRIC b0240凍結乾燥粉末 | 1.0g |
| 25 ビタミン・ミネラル | 適量 |
| 香料 | 適量 |
| 全量 | 20g |

尚、ラクトバチルスONRIC b0240凍結乾燥粉末は、ラクトバチルスONRIC b0240 (FERM BP-10065)を増殖可能な発酵用原料物質である10%スキムミルク水

溶液中で培養(37℃、24-48時間)した後、凍結乾燥することによって得られたものであり、その菌体含量は 10^9 - 10^{10} 個/gである。

(5) 顆粒の調製

下記処方の方の各成分を秤量混合して、顆粒形態の本発明組成物を調製した。

5	乳果オリゴ糖(55%含量)	10.0g
	ラクトバチルスONRIC b0240凍結乾燥粉末	1.0g
	ソルビトール	適量
	ビタミン・ミネラル	適量
	香料	適量
10	全量	20g

尚、ラクトバチルスONRIC b0240凍結乾燥粉末としては、実施例1-(4)と同一のものを用了。

(6) 菌含有マイクロカプセルの調製

- ラクトバチルスONRIC b239 (FERM BP-10064)を実施例1-(4)と同様にして凍結乾燥して得られた凍結乾燥粉末 6×10^{10} 個/gを、融点34℃のヤシ硬化油を融解した中に乳果オリゴ糖と共に分散して、乳酸菌、油脂およびオリゴ糖の混合比が25%、70%および5%である融解物を調製した。このものを同心三重ノズルの内側ノズルから平均流速0.3m/sで、更にその外側の中間ノズルから融点43℃のヤシ硬化油と大豆硬化油との混合物の融解液を平均流速0.3m/sで、また最外側ノズルから皮膜となるゼラチン／ペクチン溶液 (85/15v/v)を平均流速0.3m/sで、それぞれ冷却され流動している油中に同時に滴下させることにより直径2.5mmの三層構造のシームレスカプセル(1.4×10^9 個/gカプセル)を試作した。

このものの内容物、内皮膜および該皮膜の重量比は35:35:30であった。

- このカプセルを通気乾燥後、更に真空乾燥または真空凍結乾燥を行うことによりカプセル中の水分活性をAw値0.20以下および熱伝導率0.16kcal/mh℃以下にまで低下させた。尚、Aw値は電気抵抗式水分活性測定装置 (Awメーター、WA-360、株式会社芝浦電子製作所) にて測定されたものである。また、熱伝導率はフィッチ (Fitch)法で測定したものである。

実施例2

この例は、本発明乳酸菌のIgA産生誘導能を、YasuiらおよびIkenagaらに記載の方法〔Yasui, H., et al., Microbial Ecology in Health and Disease, 5, 155 (1992); Ikenaga, T., et al., Milk Science, 51, 27 (2002)〕に従ってパイエル板細胞培養系を用いて*in vitro*で試験した例であり、次の通り実施された。

(1) 供試動物

近交系雌性マウスSPF/VAF BALB/c AnNCrjを使用した。

試験マウスを入荷後、1週間検疫した。検疫期間中はMF固形飼料(オリエンタル酵母社製)および水道水を自由摂取させた。

(2) パイエル板細胞培養法

検疫終了後、各群の体重が均等になるように80匹のマウスを10匹ずつ群分けした。群分け後、毎日10匹のマウスを屠殺し、小腸を取り出し、小腸外側表面にあるパイエル板を切り出し、MEM培地[Eagle's MEM (NISSUI社製)、2mM glutamine (GIBCO社製)、1mM sodium pyruvate (GIBCO社製)、MEM nonessential amino acids (GIBCO社製)]を添加した遠沈管中で氷冷した。メッシュを用いて単一細胞懸濁液を調製し、5mLのMEM培地でよく洗い込んだ。細胞懸濁液を濾過し、4℃下、1,000回転/分、10分間遠心処理を行った。遠心後、培養上清を吸引除去し、沈殿を5mLのMEM培地に懸濁させた。同様の操作を2回繰り返した後、沈殿を10mLの5%FBS (GIBCO社製)含有MEM培地に懸濁させ、パイエル板細胞の生細胞数を計数し、細胞浮遊液を96ウェル細胞培養用プレートに播いて細胞培養用プレートを調製した。

(3) 供試菌体の調製

本発明乳酸菌として、ラクトバチルスONRIC b239 (FERM BP-10064)およびラクトバチルスONRIC b240 (FERM BP-10065)を利用した。各菌は、それぞれその培養に適した培地にて定常期まで培養後、遠心して菌体を集菌した(7,000g×10分間、4℃)。PBS(-)にて3回洗浄後、菌体を5mLの生理食塩水に懸濁させた。菌数を把握するため660nmにて濁度を測定し、その後、オートクレーブにて100℃で30分間加熱滅菌処理した。660nmにおける濁度が1.0のとき菌数を 2.0×10^9 /mLとした。

(4) 培養上清中のIgA濃度の測定

上記(1)で調製したパイエル板細胞を5%FBS含有MEM培地に懸濁させて、 2.5×10^6 細胞/mLに調整し、その200 μ Lを96ウエル細胞培養用プレートに入れた。このプレートの各ウエルに 2.0×10^9 /mLの供試菌体懸濁液（前記(3)で調製したもの）を20 μ L添加し、37℃、5%CO₂下で7日間培養した。

- 5 上記菌体20 μ Lに代えて、50 μ g/mL のLPS (Lipopolysaccharide)を20 μ L添加したものを陽性対照とした。

次いで、得られた各培養物上清の総IgA濃度を市販キットを用いたELISA法により測定した。

(5) 本発明乳酸菌のIgA産生促進活性

- 10 前記(4)に従って測定された本発明乳酸菌における総IgA量を、対照としてのMEM培地にPBS(-) 10 μ Lを添加して（菌体無添加）同様にして7日間培養して得た培養物上清の同測定値を基準(1.0)として、その相対比(Stimulation Index; S.I.)にて、下記表1に示す。

- 15 表1～表4には、既知の各種乳酸菌などについて行った同一試験の結果を併記する。また陽性対照(LPS 50 μ g/mL)における試験結果を「陽性対照」として併記する。表中、Strain No.に示される微生物保存機関の略号と名称は、それぞれ以下の通りである。

ATCC: アメリカンタイプカルチャーコレクション (American Type Culture Collection; Manassas, VA, U.S.A.)

- 20 JCM: 理化学研究所微生物系統保存施設 (Japan Collection of Microorganism, The Institute of Physical and Chemical Research, RIKEN)
NRIC: 東京農業大学応用生物化学部菌株保存室 (NODAI Culture Collection Center, Tokyo University of Agriculture; Setagaya-ku, Tokyo, Japan)

表 1

Strain No.	Genus	spices	subsp.	IgA S.I.
	Control (PBS)			1
	Positive Control(LPS)			13.1
ONRIC b0239	<i>Lactobacillus</i>	<i>plantarum</i>		5.61
ONRIC b0240	<i>Lactobacillus</i>	<i>plantarum</i>		6.31
ATCC 43121	<i>Lactobacillus</i>	<i>acidophilus</i>		1.10
JCM 1059	<i>Lactobacillus</i>	<i>brevis</i>		1.20
JCM 1115	<i>Lactobacillus</i>	<i>buchneri</i>		1.17
JCM 1134	<i>Lactobacillus</i>	<i>casei</i>	<i>casei</i>	1.03
JCM 1096	<i>Lactobacillus</i>	<i>curvatus</i>		1.63
JCM 1002	<i>Lactobacillus</i>	<i>delbrueckii</i>	<i>bulgaricus</i>	1.23
JCM 1012	<i>Lactobacillus</i>	<i>delbrueckii</i>	<i>delbrueckii</i>	1.41
JCM 1248	<i>Lactobacillus</i>	<i>delbrueckii</i>	<i>lactis</i>	1.31
JCM 1173	<i>Lactobacillus</i>	<i>fermentum</i>		1.08
JCM 1131	<i>Lactobacillus</i>	<i>gasseri</i>		1.15
JCM 1155	<i>Lactobacillus</i>	<i>hilgardii</i>		1.11
JCM 2012	<i>Lactobacillus</i>	<i>johnsonii</i>		1.11
JCM 8572	<i>Lactobacillus</i>	<i>kefirgranum</i>		1.08
JCM 5818	<i>Lactobacillus</i>	<i>kefiri</i>		1.21
JCM 8130	<i>Lactobacillus</i>	<i>paracasei</i>	<i>paracasei</i>	1.11
JCM 1171	<i>Lactobacillus</i>	<i>paracasei</i>	<i>tolerans</i>	1.11
JCM 1149	<i>Lactobacillus</i>	<i>plantarum</i>		1.66
JCM 1551	<i>Lactobacillus</i>	<i>plantarum</i>		1.14
JCM 8341	<i>Lactobacillus</i>	<i>plantarum</i>		1.18
JCM 1112	<i>Lactobacillus</i>	<i>reuteri</i>		1.15
ATCC 7469	<i>Lactobacillus</i>	<i>rhamnosus</i>		1.05
JCM 1157	<i>Lactobacillus</i>	<i>sakei</i>	<i>sakei</i>	1.52

表 1 (続く)

JCM 1150	<i>Lactobacillus</i>	<i>salivarius</i>	<i>salicinius</i>	1.06
JCM 1231	<i>Lactobacillus</i>	<i>salivarius</i>	<i>salivarius</i>	1.14
JCM 9504	<i>Lactobacillus</i>	<i>suebicus</i>		1.28
JCM 5885	<i>Pediococcus</i>	<i>acidilactici</i>	(<i>pentosaceus</i>)	1.51
JCM 5890	<i>Pediococcus</i>	<i>pentosaceus</i>		1.44
JCM 6124	<i>Leuconostoc</i>	<i>mesenteroides</i>	<i>mesenteroides</i>	1
NRIC 0103	<i>Enterococcus</i>	<i>faecalis</i>		1.06
NRIC 0110	<i>Enterococcus</i>	<i>faecalis</i>		1.08
NRIC 0134	<i>Lactobacillus</i>	<i>brevis</i>		1.07
NRIC 0137	<i>Lactobacillus</i>	<i>brevis</i>		1.13
NRIC 1713	<i>Lactobacillus</i>	<i>brevis</i>		1.08
NRIC 1950	<i>Lactobacillus</i>	<i>brevis</i>		1.12
NRIC 1964	<i>Lactobacillus</i>	<i>brevis</i>		1.07
NRIC 1965	<i>Lactobacillus</i>	<i>brevis</i>		1.07

表 2

Strain No.	Genus	spices	subsp.	IgA S.I.
NRIC 1042	<i>Lactobacillus</i>	<i>casei</i>	<i>casei</i>	1.00
NRIC 1597	<i>Lactobacillus</i>	<i>casei</i>	<i>casei</i>	0.96
NRIC 1917	<i>Lactobacillus</i>	<i>casei</i>	<i>casei</i>	1.01
NRIC 1941	<i>Lactobacillus</i>	<i>casei</i>	<i>casei</i>	1.02
NRIC 1962	<i>Lactobacillus</i>	<i>casei</i>	<i>casei</i>	1.00
NRIC 1963	<i>Lactobacillus</i>	<i>casei</i>	<i>casei</i>	1.05
NRIC 1968	<i>Lactobacillus</i>	<i>casei</i>	<i>casei</i>	1.07
NRIC 1975	<i>Lactobacillus</i>	<i>curvatus</i>		1.02
NRIC 1976	<i>Lactobacillus</i>	<i>curvatus</i>		1.14
NRIC 1977	<i>Lactobacillus</i>	<i>curvatus</i>		1.04
NRIC 1978	<i>Lactobacillus</i>	<i>curvatus</i>		1.11
NRIC 1979	<i>Lactobacillus</i>	<i>curvatus</i>		0.99
NRIC 0191	<i>Lactobacillus</i>	<i>delbrueckii</i>	<i>bulgaricus</i>	1.07
NRIC 1682	<i>Lactobacillus</i>	<i>delbrueckii</i>	<i>lactis</i>	1.12
NRIC 0129	<i>Lactobacillus</i>	<i>fermentum</i>		1.00
NRIC 0131	<i>Lactobacillus</i>	<i>fermentum</i>		1.19
NRIC 0132	<i>Lactobacillus</i>	<i>fermentum</i>		1.03
NRIC 0135	<i>Lactobacillus</i>	<i>fermentum</i>		1.02
NRIC 0139	<i>Lactobacillus</i>	<i>fermentum</i>		1.14
NRIC 0141	<i>Lactobacillus</i>	<i>fermentum</i>		1.08
NRIC 0142	<i>Lactobacillus</i>	<i>fermentum</i>		0.94
NRIC 0143	<i>Lactobacillus</i>	<i>fermentum</i>		1.04
NRIC 0144	<i>Lactobacillus</i>	<i>fermentum</i>		0.97
NRIC 0145	<i>Lactobacillus</i>	<i>fermentum</i>		1.09
NRIC 0146	<i>Lactobacillus</i>	<i>fermentum</i>		1.05
NRIC 0147	<i>Lactobacillus</i>	<i>fermentum</i>		1.05

表 2 (続く)

NRIC 1949	<i>Lactobacillus</i>	<i>fermentum</i>		1.09
NRIC 1952	<i>Lactobacillus</i>	<i>fermentum</i>		1.06
NRIC 1955	<i>Lactobacillus</i>	<i>fermentum</i>		1.12
NRIC 1966	<i>Lactobacillus</i>	<i>hilgardii</i>		0.94
NRIC 1967	<i>Lactobacillus</i>	<i>hilgardii</i>		1.06
NRIC 1936	<i>Lactobacillus</i>	<i>paracasei</i>	<i>paracasei</i>	0.96
NRIC 1937	<i>Lactobacillus</i>	<i>paracasei</i>	<i>paracasei</i>	0.94
NRIC 1942	<i>Lactobacillus</i>	<i>paracasei</i>	<i>paracasei</i>	0.93
NRIC 1944	<i>Lactobacillus</i>	<i>paracasei</i>	<i>paracasei</i>	1.00
NRIC 1945	<i>Lactobacillus</i>	<i>paracasei</i>	<i>paracasei</i>	0.98
NRIC 1946	<i>Lactobacillus</i>	<i>paracasei</i>	<i>paracasei</i>	1.01
NRIC 1934	<i>Lactobacillus</i>	<i>paracasei</i>	<i>tolerans</i>	1.09
NRIC 1935	<i>Lactobacillus</i>	<i>paracasei</i>	<i>tolerans</i>	1.03
NRIC 1938	<i>Lactobacillus</i>	<i>paracasei</i>	<i>tolerans</i>	1.03

表 3

Strain No.	Genus	spices	subsp.	IgA S.I.
NRIC 1939	<i>Lactobacillus</i>	<i>paracasei</i>	<i>tolerans</i>	1.01
NRIC 1940	<i>Lactobacillus</i>	<i>paracasei</i>	<i>tolerans</i>	1.01
NRIC 1943	<i>Lactobacillus</i>	<i>paracasei</i>	<i>tolerans</i>	0.99
NRIC 1947	<i>Lactobacillus</i>	<i>paracasei</i>	<i>tolerans</i>	0.98
NRIC 0391	<i>Lactobacillus</i>	<i>pentosus</i>		1.00
NRIC 0392	<i>Lactobacillus</i>	<i>pentosus</i>		1.04
NRIC 0393	<i>Lactobacillus</i>	<i>pentosus</i>		1.19
NRIC 0394	<i>Lactobacillus</i>	<i>pentosus</i>		1.15
NRIC 1919	<i>Lactobacillus</i>	<i>plantarum</i>		1.32
NRIC 1920	<i>Lactobacillus</i>	<i>plantarum</i>		1.08
NRIC 1921	<i>Lactobacillus</i>	<i>plantarum</i>		1.14
NRIC 1922	<i>Lactobacillus</i>	<i>plantarum</i>		1.37
NRIC 1923	<i>Lactobacillus</i>	<i>plantarum</i>		0.96
NRIC 1957	<i>Lactobacillus</i>	<i>plantarum</i>		1.01
NRIC 1958	<i>Lactobacillus</i>	<i>plantarum</i>		1.31
NRIC 1715	<i>Lactobacillus</i>	<i>reuteri</i>		0.95
NRIC 1974	<i>Lactobacillus</i>	<i>reuteri</i>		1.16
NRIC 1980	<i>Lactobacillus</i>	<i>reuteri</i>		1.31
NRIC 1599	<i>Lactobacillus</i>	<i>sakei</i>		0.97
NRIC 1600	<i>Lactobacillus</i>	<i>sakei</i>		1.52
NRIC 1601	<i>Lactobacillus</i>	<i>sakei</i>		1.07
NRIC 1602	<i>Lactobacillus</i>	<i>sakei</i>		1.37
NRIC 1603	<i>Lactobacillus</i>	<i>sakei</i>		1.03
NRIC 1575	<i>Leuconostoc</i>	<i>lactis</i>		0.85
NRIC 1576	<i>Leuconostoc</i>	<i>lactis</i>		0.92
NRIC 1578	<i>Leuconostoc</i>	<i>lactis</i>		1.00

表 3 (続く)

NRIC 1580	<i>Leuconostoc</i>	<i>lactis</i>		1.03
NRIC 1582	<i>Leuconostoc</i>	<i>lactis</i>		0.93
NRIC 1750	<i>Leuconostoc</i>	<i>lactis</i>		1.03
NRIC 1087	<i>Leuconostoc</i>	<i>mesenteroides</i>	<i>mesenteroides</i>	1.33
NRIC 1507	<i>Leuconostoc</i>	<i>mesenteroides</i>	<i>mesenteroides</i>	1.02
NRIC 1541	<i>Leuconostoc</i>	<i>mesenteroides</i>	<i>mesenteroides</i>	0.90
NRIC 0124	<i>Pediococcus</i>	<i>acidilactici</i>		0.93
NRIC 0122	<i>Pediococcus</i>	<i>pentosaceus</i>		1.03
NRIC 0123	<i>Pediococcus</i>	<i>pentosaceus</i>		0.96
NRIC 1913	<i>Pediococcus</i>	<i>pentosaceus</i>		1.62
NRIC 1914	<i>Pediococcus</i>	<i>pentosaceus</i>		1.05
NRIC 1915	<i>Pediococcus</i>	<i>pentosaceus</i>		1.28
NRIC 0001	<i>Saccharomyces</i>	<i>cerevisiae</i>		1.04
NRIC 0002	<i>Saccharomyces</i>	<i>cerevisiae</i>		1.02
NRIC 0004	<i>Saccharomyces</i>	<i>cerevisiae</i>		1.12

表 4

Strain No.	Genus	spices	subsp.	IgA S.I.
NRIC 0005	<i>Saccharomyces</i>	<i>cerevisiae</i>		1.00
NRIC 0006	<i>Saccharomyces</i>	<i>cerevisiae</i>		1.01
NRIC 0007	<i>Saccharomyces</i>	<i>cerevisiae</i>		0.98
NRIC 0008	<i>Saccharomyces</i>	<i>cerevisiae</i>		0.97
NRIC 0009	<i>Saccharomyces</i>	<i>cerevisiae</i>		0.98
NRIC 0011	<i>Saccharomyces</i>	<i>cerevisiae</i>		1.03
NRIC 0013	<i>Saccharomyces</i>	<i>cerevisiae</i>		0.95
NRIC 0014	<i>Saccharomyces</i>	<i>cerevisiae</i>		0.94
NRIC 0015	<i>Saccharomyces</i>	<i>cerevisiae</i>		1.04
NRIC 0016	<i>Saccharomyces</i>	<i>cerevisiae</i>		0.88
NRIC 0059	<i>Saccharomyces</i>	<i>cerevisiae</i>		1.12
NRIC 0060	<i>Saccharomyces</i>	<i>cerevisiae</i>		1.11
NRIC 1412	<i>Saccharomyces</i>	<i>cerevisiae</i>		1.00
NRIC 1414	<i>Saccharomyces</i>	<i>cerevisiae</i>		1.03
NRIC 1415	<i>Saccharomyces</i>	<i>cerevisiae</i>		0.85
NRIC 1417	<i>Saccharomyces</i>	<i>cerevisiae</i>		0.97
NRIC 1461	<i>Saccharomyces</i>	<i>cerevisiae</i>		0.92
NRIC 1465	<i>Saccharomyces</i>	<i>cerevisiae</i>		1.00
NRIC 1466	<i>Saccharomyces</i>	<i>cerevisiae</i>		1.07
NRIC 1624	<i>Saccharomyces</i>	<i>cerevisiae</i>		0.91
NRIC 1478	<i>Saccharomyces</i>	<i>cerevisiae</i>		0.91
NRIC 1482	<i>Saccharomyces</i>	<i>cerevisiae</i>		0.94
NRIC 1483	<i>Saccharomyces</i>	<i>cerevisiae</i>		1.24
NRIC 1484	<i>Saccharomyces</i>	<i>cerevisiae</i>		0.87
NRIC 1485	<i>Saccharomyces</i>	<i>cerevisiae</i>		0.95
NRIC 1486	<i>Saccharomyces</i>	<i>cerevisiae</i>		1.04

表 4 (続く)

NRIC 1487	<i>Saccharomyces</i>	<i>cerevisiae</i>		0.91
NRIC 1488	<i>Saccharomyces</i>	<i>cerevisiae</i>		0.91
NRIC 1489	<i>Saccharomyces</i>	<i>cerevisiae</i>		0.84
NRIC 1490	<i>Saccharomyces</i>	<i>cerevisiae</i>		0.88
NRIC 1811	<i>Saccharomyces</i>	<i>cerevisiae</i>		1.03

- 表1～4に示されるとおり、対照(PBS)のIgA産生を1とした場合、陽性対照の平均
 5 S.I.は、13.1を示し、IgA産生を強く誘導していることが判った。よって本培養系は
 パイエル板細胞からのIgA産生を評価する上で有用であると判断した。

各種乳酸菌によるIgA産生誘導能を見ると、本発明乳酸菌のS.I.は、ONRIC
 b0239が5.61、ONRIC b0240が6.31であり、他の菌株の0.8～1.4に比べて突出して
 高いIgA産生誘導能を有することが判った。

- 10 IgAは病原微生物の粘膜からの侵入阻止、ウイルス・毒素の中和、食物アレルギー
 の侵入阻止などの働きをしており、このようなIgAを高めておくことは生体防御
 の上で重要である。

実施例3

- この例は、本発明乳酸菌のIgA産生誘導能を*in vivo*で試験したものであり、次の
 15 通り実施された。

(1)供試動物およびその飼育

8週齢BALB/c雄性マウス50匹を入荷後、1週間検疫した。検疫期間中および引き
 続く試験期間中、実験動物にはMF固形飼料(オリエンタル酵母社製)および水道水
 を自由摂取させた。

- 20 検疫終了後、各実験動物を生理食塩水投与群(15匹)、本発明乳酸菌(生菌)
 投与群(15匹)および本発明乳酸菌(死菌)投与群(15匹)に群分けた。

(2)経口投与用本発明乳酸菌の調製

経口投与用の本発明乳酸菌(生菌)および本発明乳酸菌(死菌)は、それぞれ以
 下の方法により調製した。

生菌：

Lactobacillus plantarum b0240(FERM BP-10065、以下、単に「b0240」という)をMRS培地にて定常期まで培養した後、遠心(3,500回転/分×10分、4℃)にて集菌した。生理食塩水にて2回遠心洗浄後、菌体を生理食塩水に懸濁して、 4×10^9

5 CFU/mLに調整した。

死菌

上記で得た生菌懸濁液を、オートクレーブ(121℃, 15分加熱)処理後、洗浄用ソニケーター(BRANSON 2510)で45分間超音波処理を行った。

(3)試験方法

- 10 上記(2)で調製した本発明乳酸菌（生菌および死菌）のそれぞれを、試験開始より7日間（5匹）、14日間（5匹）または21日間（5匹）に亘って、本発明乳酸菌（生菌）投与群（5+5+5=15匹）および本発明乳酸菌（死菌）投与群（5+5+5=15匹）の各群マウスに、毎朝、経口投与(10^9 CFU/250 μ L/匹/日)した。各投与期間終了後に、各群マウスを断頭屠殺してチューブに採血し、4℃下、3000回転/分、10分
- 15 間遠心分離して血清を調製した。また、以下の方法によりパイエル板細胞を調製した。即ち、各群マウスを屠殺後、小腸を摘出し、これを眼科用ハサミで小腸外側表面からパイエル板を切り出し、不完全培地(incomplete medium; 10mg Gentamycin 添加RPMI1640培地)を添加した24ウェルマイクロプレートに入れて氷冷した。メッシュを用いて単一細胞懸濁液を調製し、5mLの不完全培地で良く洗った。得られた細胞浮遊液を濾過し、4℃下、1,000回転/分で10分間遠心分離処理した。遠心分離処理後、培養上清を吸引除去し、沈殿を5mLの不完全培地に懸濁させた。上記洗浄、濾過、遠心分離、培養上清の吸引除去操作を、更に1回繰り返した後、得られた沈殿をパイエル板細胞とした。
- 20

- また、コントロールとしての生理食塩水投与群（15匹）のマウスは、本発明乳酸菌（生菌および死菌）を与えることなく飼育し、同様に試験開始より7日間(5匹)、14日間(5匹)および21日間(5匹)後に、血清およびパイエル板細胞を調製した。
- 25

IgA産生試験

調製した各パイエル板細胞（沈殿）を、0.5mLの完全培地(2mM L-グルタミン、50 μ Mメルカプトエタノール、100U/mLペニシリン、100 μ g/mLストレプトマイシン、

10%FBS添加RPMI1640培地)に懸濁させて、細胞濃度を 2×10^6 細胞/mLに調整し、生細胞数をカウント後、細胞浮遊液を100 μ lずつ96ウェル細胞培養用プレートの各ウェルに播種した。

- 5 パイエル板細胞が産生するIgA量は、パイエル板細胞をそのまま培養し、産生されるIgA量を調べる方法と、この培養系に更にパイエル板細胞刺激物質として本発明乳酸菌（死菌）を添加して培養し、産生されるIgA量を調べる方法との2つの方法により検討した。後者の方法は、実際の生体内におけるパイエル板細胞の環境に近いものと想定される。即ち、この試験で本発明乳酸菌（生菌または死菌）を経口投与する場合は、摂取された乳酸菌は何らかの形でパイエル板細胞に刺激を与えることが予想される。
- 10

パイエル板細胞刺激物質としての本発明乳酸菌（死菌）は、下記方法に従って調製した。

パイエル板細胞刺激用本発明乳酸菌(死菌)

- 前記で調製した経口投与用の本発明乳酸菌(生菌)の懸濁液を、更にリン酸バッファで菌数が 10^7 CFU/mL(660nmでの濁度0.275)となるように希釈し、得られた菌体懸濁液を、オートクレーブ(121 $^{\circ}$ C, 15分加熱)処理後、洗浄用ソニケーター(BRANSON 2510)で45分間超音波処理した。
- 15

- パイエル板細胞刺激物質を利用する方法は、パイエル板細胞刺激用本発明乳酸菌(死菌)10 μ Lを各ウェルに添加し、さらにFCSを含まないRPMI1640を100 μ L各ウェルに添加し、37 $^{\circ}$ C、5%CO₂下で7日間パイエル板細胞を培養した。パイエル板細胞刺激物質を利用しない方法では、上記本発明乳酸菌(死菌)の代わりに10 μ Lの生理食塩水を各ウェルに添加して、以下同様の操作によってパイエル板細胞を培養した。
- 20

(4)測定

- 細胞培養液から遠心分離にて培養上清を回収し、該培養上清中に分泌される総IgA濃度の測定に供するまで-80 $^{\circ}$ Cで凍結保存した。
- 25

上記培養上清中の総IgA濃度の測定および血清中の総IgG濃度の測定は、いずれも市販のキットを用いたELISA法により測定した。

(5)結果

結果を図1(IgA濃度)および図2(IgG濃度)に示す。

図1は、培養上清中のIgA濃度 ($\mu\text{g/mL}$) を示す棒グラフである。図中、白抜き棒は、コントロールとしての生理食塩水投与群（「生理食塩水」と表示）の結果である。網掛け棒は、本発明乳酸菌(b0240生菌)投与群（「b0240生菌」と表示）の結果である。黒塗り棒は、本発明乳酸菌(b0240死菌)投与群（「b0240死菌」と表示）の結果である。無刺激は、各群マウス由来のパイエル板細胞の培養系に本発明乳酸菌(死菌)を添加することなく培養した場合を示す。菌体刺激は、各群マウス由来のパイエル板細胞の培養系に本発明乳酸菌(死菌)を添加して該菌の刺激下に培養した場合を示す。各結果は、各群供試マウス5匹について得られた結果を平均±標準偏差(Mean±SD)で表示する。各結果の上に表示したP値は、スチューデントtテスト(Student t-test)におけるコントロールに対する危険率を示す。

該図に示される結果から、次のことが明らかである。

(1) 7日間投与の場合：

菌体刺激の場合、本発明乳酸菌（死菌）投与群は、生理食塩水投与のコントロールよりも有意に高値を示した($P=0.010$)。

(2) 14日間投与の場合：

無刺激の場合、本発明乳酸菌（死菌）投与群（無刺激の黒塗り棒参照）は、コントロール（生理食塩水投与後無刺激）よりも、有意に高値を示した($P=0.048$)。

また、菌体刺激を行った場合は、本発明乳酸菌（死菌）を投与した群および本発明乳酸菌（生菌）を投与した群のいずれも、コントロール（生理食塩水投与）に比して有意に高値を示した(それぞれ $P=0.034$ および $P=0.002$)。更に、

(3) 21日間投与の場合：

無刺激の場合、本発明乳酸菌（死菌）を投与した群は、コントロール群よりも有意に高値を示した($P=0.047$)。

また、菌体刺激を行った場合、本発明乳酸菌（生菌）投与群および本発明乳酸菌（死菌）投与群は、コントロール群よりもいずれも有意に高値を示した(それぞれ $P=0.015$ および $P=0.005$)。

図2は、本発明乳酸菌（死菌）の21日間投与がIgG産生に及ぼす影響を明らかにする棒グラフであり、縦軸は血清IgG濃度 ($\mu\text{g/mL}$) を示す。

該図に示される結果から、本発明乳酸菌(死菌)の投与は、コントロール（生理食

塩水投与) に比して有意に高い血清IgG濃度を示すことが判る ($P=0.0064$)。また本発明乳酸菌(生菌)の投与も、コントロール(生理食塩水投与) に比して、高い血清IgG濃度を示すことが判る。

- 5 以上の結果より、本発明乳酸菌は、パイエル板に存在する免疫担当細胞あるいは腸管上皮細胞とその周辺の免疫担当細胞を刺激することで粘膜免疫応答を誘導し、最終的にパイエル板細胞からの総IgA産生を高めたものと推定される。また、本発明乳酸菌の投与は、IgAのみならず血清中のIgGも高めることが判った。これらのことから、本発明乳酸菌の摂取は、粘膜免疫のみならず全身免疫も賦活し、これらの2段階で生体の免疫応答を賦活し、体の内と外から生体を防御する可能性が示唆される。このような作用が生菌のみならず死菌においても認められることから、本発明乳酸菌は、経口ワクチン的なプロバイオティクスの新たな活用法として期待できるものと考えられる。
- 10

実施例4

- この試験は本発明乳酸菌の摂取がインフルエンザ下気道感染の防御に有効であることを明らかにするものである。
- 15

- 粘膜免疫は、粘膜上に病原体が付着した際の最初に行われる感染防御機構である (Brandtzaeg, P. *Curr. Top. Microbiol. Immunol.* 146:13 1989)。粘液中の分泌型 IgA(S-IgA)は、バクテリア、ウイルスなどの病原体に対する防御作用を示す (Czinn, S, J., et al *Vaccine* 11:637 1993; Renegar, K. et al *J. Immunol.* 146:1972 20 1991) とともに、微生物の産生する毒素を中和する役割も担っている (Brandtzaeg, P *APMIS* 103:1 1995; Kilian, M. et al *Microbiol. Rev.* 52:296 1988)。
- 近年、感染症に対する医薬品において、粘膜免疫機構を介した感染防御効果を狙った研究開発が盛んに行われている。インフルエンザ感染は、免疫系の未発達な小児、免疫機能の低下した高齢者などにおいて死亡例が高く、これまでのワクチンに代わるより有効なワクチンの開発が望まれている。具体的には、インフルエンザは、毎年流行型が変わることから、現行の経皮投与で産生される特異性の高いIgGから、
- 25 ウイルス侵入部位の粘膜免疫で産生される特異性のゆるやかなIgAを介した粘膜ワクチンの開発が種々試みられている。乳酸菌を用いた発酵乳を代表とする食品についても、S-IgAを介した感染防御作用が報告されている。例えば、Yasuiらは乳幼児

下痢症の主要起因ウイルスであるロタウイルスのマウス感染実験を実施し、母親マウスに *B. breve* YIT4064株を摂取させ、次いで母親マウスの母乳を子マウスに摂取させた結果、子マウスの下痢症が抑制されることを報告している (H. Yasui et al *J. Infect. Dis.* 172:403. 1995)。また、Yasuiらは、気道粘膜S-IgA、血清IgGの液性免疫および細胞性免疫が関与するインフルエンザ感染に対する *B. breve* YIT4064株の感染防御作用が、血中の特異的IgGの上昇によるものとも報告している (H. Yasui et al *Clin. Diagn. Lab. Immunol.* 6:186 1999)。

本発明者らは、乳酸菌のIgAを介した感染防御効果を明らかにするため、インフルエンザウイルス(IFV)を下気道にまで到達させる下気道感染モデルマウスを用いて、本発明組成物(本発明乳酸菌を利用して調製した発酵乳)の摂取による感染防御効果を、感染後の生存日数を指標として検討した。本試験は以下の通り実施された。

(1)供試動物

日本チャールス・リバー株式会社より入荷した近交系雌性SPF/VA/VAF マウス(系統名: BALB/c AnNCrj)(5週齢)を4日間、以下の条件で検疫後、体重による群分け(蒸留水群、牛乳群および本発明乳酸菌含有発酵乳群)を行った。

餌／給餌法: MF固形飼料(オリエンタル酵母株式会社) / 自由摂取

水／給水法: 水道水 / 給水瓶による自由摂取

環境: 温度: $23 \pm 2^{\circ}\text{C}$ 、湿度: $60 \pm 10\%$

照明時間: 明期 7:00~19:00、暗期 19:00~7:00

(2)試験方法

各群マウス(n=45)に、MF固形飼料(オリエンタル酵母社製)と共に、被験物((1)蒸留水、(2)牛乳または(3)本発明乳酸菌含有発酵乳)を、2週間摂取させた。

被験物としての牛乳は、LL牛乳(大阿蘇牛乳: らくのうマザーズ社製)を蒸留水で75%に希釈して利用した。被験物としての本発明乳酸菌含有発酵乳は、10%スキムミルク水溶液に懸濁し-80℃で凍結保存しておいた *L. plantarum* ONRIC b0240をスターターとして、牛乳1Lにスターター(生菌数 10^8 個)を加え、33℃で16時間発酵させたものである。本発明乳酸菌含有発酵乳の菌体含量は 5×10^7 個/mLである。これを蒸留水で75%に希釈して試験に利用した。

被験物は給水瓶による自由摂取とし、摂取量は摂取前後の被験物の重量減少量とした。

摂取開始2週間後に、各群実験動物をケタラルールにより麻酔後、その一方の鼻腔にIFV液50 μ Lを経鼻接種(10、10²または10³pfu/50 μ L PBS/匹、それぞれの濃度におけるn=15)して、IFVをマウスに感染させた。その後、各群実験動物の生死を毎日観察した。被験物は感染後から死亡を確認するまで与え続けた。

- 5 使用IFV株としては、大塚製薬株式会社微生物研究所に保存されているIFV: A/PR/8/34/H1N1株を用いた。該株を0.1%BSAおよび10mM HEPESを含有するMEM培地に懸濁させ、次いでPBS(+)を用いて10~10³pfu/50 μ Lとなるように希釈し、IFVの接種用ウイルス液を調製した。なお、PBS(+)はPBS(-)粉末（コージンバイオ社製）9.55g、CaCl₂（無水）100.00mgおよびMgCl₂（無水）46.90mgを蒸留
- 10 水に溶解して1,000mLとして調製した。

結果

各群マウスの生存日数を、IFV経鼻摂取後、毎日朝（8:30-9:00）および夕方（17:30-18:00）の二回、確認した。

- その結果、蒸留水を摂取させたコントロール群および牛乳を摂取させた対照群で
- 15 は、接種ウイルス量を10²pfu/匹とした場合、いずれも7日目までに全例が死亡した。接種ウイルス量を10³pfu/匹とした場合、いずれも6日目夕方までに全例が死亡した。これに対して、本発明乳酸菌含有発酵乳を摂取させた群では、コントロール群に対して、実験動物の生存日数を延長する傾向が認められた。

- また、接種ウイルス量を10pfu/匹とした場合、全ての群において14日目で70%以
- 20 上が生存しており、本発明乳酸菌含有発酵乳を摂取させた群では、86.7%が生存しており、コントロール群のそれ(80%)に対して、生存率を延長させる傾向が認められた。

- また、各群マウスの体重を被験物摂取開始から感染日までは2日毎に、感染後は
- 毎朝（8:30-9:00）、電子天秤を用いて測定した。なお、測定は各測定日において
- 25 生存していたマウスについて行い、得られた値は全測定値の平均値で示した。

その結果、全ての群において、2日目から若干の体重減少が認められた。体重変化の推移は、各群において同様であり、差は認められなかった。

考察

本試験の結果および前記実施例2および3に示される試験の結果から、総合的に

判断して、本発明乳酸菌およびこれを含む発酵乳は、IFV感染に対して、感染防御果を奏し得ると考えられる。

産業上の利用可能性

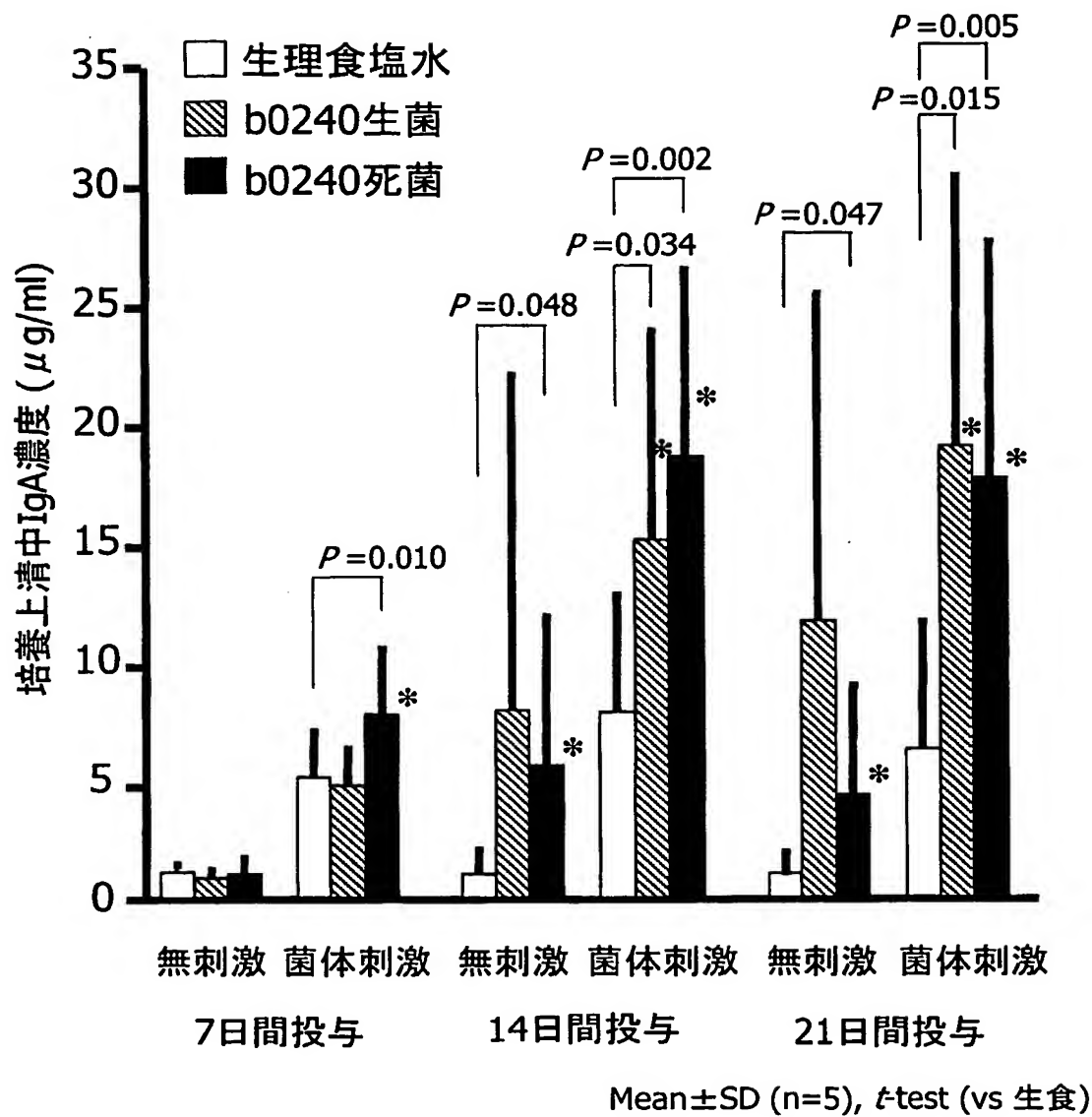
- 本発明は、免疫賦活作用およびIgA産生促進作用を有する乳酸菌およびこれを含む組成物を提供するものであり、これらは病原微生物などの粘膜からの侵入を阻止する生体防御効果を奏し得る。
- 5

請求の範囲

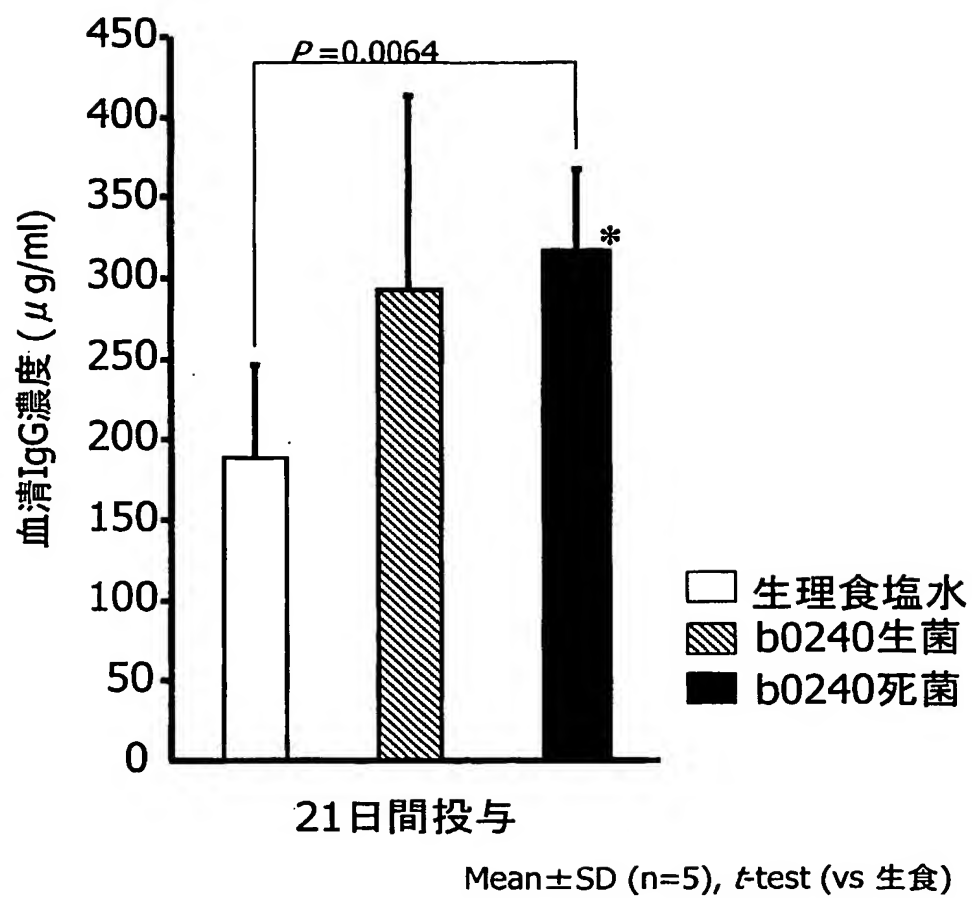
1. ラクトバチルスONRIC b0239(FERM BP-10064)およびラクトバチルスONRIC b0240(FERM BP-10065)からなる群から選択される少なくとも1種である乳酸菌。
- 5 2. ラクトバチルスONRIC b0239(FERM BP-10064)である請求項1に記載の乳酸菌。
3. ラクトバチルスONRIC b0240(FERM BP-10065)である請求項1に記載の乳酸菌。
4. 請求項1に記載の乳酸菌を含有する粘膜免疫賦活作用を有する組成物。
- 10 5. 飲食品形態である請求項4に記載の組成物。
6. 発酵乳、乳酸菌飲料、発酵野菜飲料、発酵果実飲料または発酵豆乳飲料である請求項5に記載の組成物。
- 15 7. 粘膜免疫賦活を要求されるヒトに、請求項1-3のいずれかに記載の乳酸菌を摂取させる、該患者の粘膜免疫賦活方法。
8. 粘膜免疫賦活を要求されるヒトに、請求項4-6のいずれかに記載の組成物を摂取させる、該患者の粘膜免疫賦活方法。
- 20 9. IgA産生促進処置を要求されるヒトに、請求項1-3のいずれかに記載の乳酸菌を摂取させる、該患者におけるIgA産生促進方法。
- 25 10. IgA産生促進処置を要求されるヒトに、請求項4-6のいずれかに記載の組成物を摂取させる、該患者におけるIgA産生促進方法。
11. ヒトの粘膜免疫賦活のための、請求項1-3のいずれかに記載の乳酸菌の使用。

12. ヒトの粘膜免疫賦活のための、請求項4-6のいずれかに記載の組成物の使用。
13. ヒトのIgA産生促進のための、請求項1-3のいずれかに記載の乳酸菌の使用。
- 5 14. ヒトのIgA産生促進のための、請求項4-6のいずれかに記載の組成物の使用。
15. 請求項4-6のいずれかに記載の組成物の製造のための、請求項1-3のいずれかに記載の乳酸菌の使用。

1/2

Fig.1

2/2

Fig.2

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2004/012136

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

Int.Cl⁷ C12N1/20, A23L2/38, A23C9/123, A23L1/29, A61K35/74

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

Int.Cl⁷ C12N1/20, A23L2/38, A23C9/123, A23L1/29, A61K35/74

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

CA/MEDLINE/WPIDS/BIOSIS (STN), JSTPlus (STN)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	T. IKENAGA et al., Enhancement of host resistance against Salmonella typhimurium in mice fed a diet supplemented with milk fermented with Lactobacillus plantarum., Milk Science (2002), Vol.51, No.1, pages 27 to 32	1-6, 11-15
Y	Y. MAO et al., Intestinal immune response to oral administration of Lactobacillus reuteri R21LC, Lactobacillus plantarum DSM9843, pectin and oatbase on methotrexate-induced Enterocolitis in rats., Microbial Ecology in Health and Disease (1996), Vol.9, No.6, pages 261 to 269	1-6, 11-15
Y	JP 2002-80364 A (Takeda Food Products, Ltd.), 19 March, 2002 (19.03.02), (Family: none)	1-6, 11-15

☒ Further documents are listed in the continuation of Box C.

☐ See patent family annex.

* Special categories of cited documents:

"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance

"E" earlier application or patent but published on or after the international filing date

"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)

"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means

"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art

"&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search
24 September, 2004 (24.09.04)

Date of mailing of the international search report
12 October, 2004 (12.10.04)

Name and mailing address of the ISA/
Japanese Patent Office

Authorized officer

Facsimile No.

Telephone No.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2004/012136

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	Maria E. Bibas BONET et al., Optimal effect of Lactobacillus delbruecki subsp. bulgaricus, among other Lactobacilli species, on the number of IgA and mast cells associated with the mucosa in immunosuppressed mice., Food and Agricultural Immunology (1999), Vol.11, No.3, pages 259 to 267	1-6,11-15
A	JP 10-114667 A (Takeda Food Products, Ltd.), 06 May, 1998 (06.05.98), (Family: none)	1-6,11-15
A	JP 06-501624 A (PROBI AB), 24 February, 1994 (26.02.94), & WO 93/01823 A & EP 554418 A1 & US 5474932 A & US 5587314 A & US 5591428 A	1-6,11-15
A	M.V. HERIAS et al., Immunomodulatory effects of Lactobacillus plantarum colonizing the intestine of gnotobiotic rats., Clin.Exp. Immunol. (1999), Vol.116, No.2, pages 283 to 290	1-6,11-15

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2004/012136

Box No. II Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)

This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:

1. ☒ Claims Nos.: 7-10
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
Claims 7 to 10 pertain to methods for treatment of the human body by therapy.
2. ☐ Claims Nos.:
because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3. ☐ Claims Nos.:
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).

Box No. III Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)

This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:

The matter common to claims 1 to 6 and 11 to 15 resides in a lactobacillus having an immunopotential effect.

As the results of the search, however, it is found out that *Lactobacillus plantarum* having an immunopotential effect is not novel because of having been disclosed in documents: T. IKENAGA et al., Milk Science (2002), Vol.51, No.1, p.27-32; Y. MAO. et al., Microbial Ecology in Health and Disease (1996), Vol.9, No.6, p.261-269; and JP 2002-80364A (Takeda Food Products Ltd.) 19 March, 2002 (19.03.02).

Thus, this common matter falls within the category of prior art and, therefore cannot be regarded as a special (continued to extra sheet.)

1. ☐ As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. ☒ As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3. ☐ As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4. ☐ No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:

Remark on Protest

- ☐ The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
☐ No protest accompanied the payment of additional search fees.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2004/012136

Continuation of Box No.III of continuation of first sheet (2)

technical feature in the meaning within PCT Rule 13.2.

Such being the case, there is no special technical matter common to all claims and the above groups of inventions cannot be considered as relating to a group of inventions so linked as to form a single general inventive concept.

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))

Int. Cl¹ C12N1/20, A23L2/38, A23C9/123, A23L1/29, A61K35/74

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC))

Int. Cl¹ C12N1/20, A23L2/38, A23C9/123, A23L1/29, A61K35/74

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

CA/MEDLINE/WPIDS/BIOSIS (STN), JSTPlus (STN)

C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Y	T. IKENAGA, et. al., Enhancement of host resistance against Salmonella typhimurium in mice fed a diet supplemented with milk fermented with Lactobacillus plantarum., Milk Science (2002), Vol. 51, No. 1, p. 27-32	1-6, 11-15
Y	Y. MAO., et. al., Intestinal immune response to oral administration of Lactobacillus reuteri R2LC, Lactobacillus plantarum DSM9843, pectin and oatbase on methotrexate-induced Enterocolitis in rats., Microbial Ecology in Health and Disease (1996), Vol. 9, No. 6, p. 261-269	1-6, 11-15

☒ C欄の続きにも文献が列挙されている。☐ パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリー

「A」 特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの

「E」 国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの

「L」 優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す)

「O」 口頭による開示、使用、展示等に言及する文献

「P」 国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

の日の後に公表された文献

「T」 国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの

「X」 特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの

「Y」 特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの

「&」 同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

24.09.2004

国際調査報告の発送日

12.10.2004

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁 (ISA/J P)

郵便番号 100-8915

東京都千代田区設楽三丁目4番3号

特許庁審査官 (権限のある職員)

高 美葉子

4 N

9 8 3 9

電話番号 03-3581-1101 内線 3488

C (続き) . 関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Y	JP 2002-80364 A(武田食品工業株式会社)2002. 03. 19 (ファミリーなし)	1-6, 11-15
Y	Maria E. Bibas BONET, et. al., Optimal effect of Lactobacillus delbruecki subsp. bulgaricus, among other Lactobacilli species, on the number of IgA and mast cells associated with the mucosa in immunosuppressed mice., Food and Agricultural Immunology(1999), Vol. 11, No. 3, p. 259-267	1-6, 11-15
A	JP 10-114667 A(武田食品工業株式会社)1998. 05. 06 (ファミリーなし)	1-6, 11-15
A	JP 06-501624 A(プロビ エービー)1994. 02. 24 & WO 93/01823 A & EP 554418 A1 & US 5474932 A & US 5587314 A & US 5591428 A	1-6, 11-15
A	M. V. HERIAS, et. al., Immunomodulatory effects of Lactobacillus plantarum colonizing the intestine of gnotobiotic rats., Clin Exp Immunol(1999), Vol. 116, No. 2, p. 283-290	1-6, 11-15

第Ⅱ欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見 (第1ページの2の続き)

法第8条第3項 (PCT 17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作成しなかった。

1. ☒ 請求の範囲 7-10 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。
つまり、
請求の範囲7-10は、ヒトの身体の治療による処置方法に該当するものである。
2. ☐ 請求の範囲 _____ は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
3. ☐ 請求の範囲 _____ は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に従って記載されていない。

第Ⅲ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見 (第1ページの3の続き)

次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。

請求の範囲1-6、11-15に共通の事項は、免疫賦活作用を有するラクトバチルスである。

しかしながら 調査の結果、免疫賦活作用を有するラクトバチルス プランタラムは、文献T. IKENAGA, et. al., Milk Science(2002), Vol. 51, No. 1, p. 27-32, Y. MAO, et. al., Microbial Ecology in Health and Disease(1996), Vol. 9, No. 6, p. 261-269, JP 2002-80364 A(武田食品工業株式会社)2002.03.19 に開示されているから、新規でないことが明らかとなった。

よって、この共通事項は先行技術の域を出るものではないから、PCT規則13.2における特別な技術事項であるとはいえない。

それ故に請求の範囲の全てに共通の特別な技術事項はなく、上記発明群が単一の一般的な発明概念を形成するように関連している一群の発明であるとは認められない。

1. ☐ 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求の範囲について作成した。
2. ☒ 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。
3. ☐ 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4. ☐ 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。

追加調査手数料の異議の申立てに関する注意

- ☐ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。
☐ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。

**This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning
Operations and is not part of the Official Record**

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

- ☐ BLACK BORDERS
- ☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- ☒ FADED TEXT OR DRAWING
- ☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
- ☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
- ☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
- ☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
- ☒ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
- ☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
- ☐ OTHER: _____

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.